



المكتب التنفيدني لمجلس وزراء الصحة لدول مجلس التعاون لدول الخليج العربية

Post marketing Surveillance System

إعداد الصيدلي محمد حمد الحيدري قسم التسجيل المركزي ۲۲۱۵/۱۰۰۲۹





المكتب التنفيد في لمجلس وزراء الصحة لدول مجلس التعاون لدول الخليج العربية

Post marketing Surveillance System

إعـداد الصيــدلي محمل حمل الحيـدري قسـم التســجيل للركــزي ۱۲۵هــر۱۰۰۲م الكتب التنفيذي لجلس وزراء الصحة بدول مجلس التعاون ١٤٢١هـ فهر سة مكتبة الملك فهد اله طنبة اثناء النش

الحيدري، محمد حمد

متابعة الدواء ما بعد التسويق- الرياض

77ص، 10×٠٧سم

ردمك: ۲-۱۰۶-۱۵-۹۹۳۰

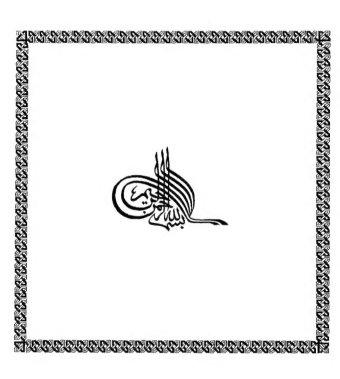
١- الأدوية ٢- الأدوية- تسويق أ- العنوان

ديوي ۱۱۵٫۱ ۲۱/٤۲۷۹

رقم الإيداع: ٢٧٤٢٧٩ ردمـــك: ٢-١٠٤-١٥- ٩٩٦٠

### لزيد من للعلومات.

رجاء الاتصال بالكتب التنفيذي لجلس وزراء الصحة لدول مجلس التعاون لدول الخليج العربية ص.ب: ٧٤٢١ الرياض ١٤٦٢- هاتف: ٤٨٨٥٢٠ هاكس: ٤٨٨٥٢٦ B-mail: sgh@sgh.org.sa



# فهرتن

للوضوع

الصفحة

-	مقدمة	
-	تهيد	
-	الرسالة	٨
-	متابعة الآثار الجانبية Adverse Drug Reactions Reporting System (ADRs)	٣
-	v نموذج متابعة الأفار الجانبية Adverse Drug Reaction Form	٧
-	متابعة حودة الدواء Drug Quality Reporting System	11
-	نموذج الجودة النوعية Drug Quality Reporting Form	11"
-		10
-		W
-	۹ Reference	19

### مفرمة

# الحمد للله رب العالمين والصلاة والسلام على سيد المرسلين رسولنا محمد خانر المرسلين، وبعد...

لقد بنات فكرة الشراء الوحد منذ المؤتمر الأول لمجلس وزراء الصحة لدول مجلس التعاون لدول الخليج العربية عام الالام وذلك عندما وجدت الحاجة لتامين بعض الأدوية التي كانت بعض الدول تواجه صعوبة في تأمينها ، إما لقلة كام كانت بعض الدول تواجه صعوبة في تأمينها ، إما لقلة كانتها أن المؤلفة المؤلف

إن هذا الحجم الكبير من الشراء الوحد خاصة للمستحضرات الصيدلانية والأدوية استوجب ضرورة وجود نظام صحى آخر.. لا هو "متابعة الدوا. ما بعد التصويق ".

انه مما لا شك فيه ان وجود قاعدة معلوماتية موحدة لدول مجلس التعاون لدول الخليج العربية تعمل بها وترصد وتحلل للعلومات الواردة من الدول الاعضاء والجهات العلمية نلعتيرة سواء كانوا العرانا مهنيين او مؤسسات ومنظمات عليبة حول الأثار الجانبية للأدوية ونلستحضرات الصيدلانية خاصة تلك التي لم تذكر عند تسجيل ذلك الستحضر و هذا الدواء.

ان متابعة جودة الدواء له اهمية قصوى وحيوبية في تقنيم الرعاية الصحية ذات الجودة التكاملة مع ضمان مبدأ الأمان وحفظ حقوق الراجدين للخدمات الصحية وعدم الأضرار بهم.

ان رصد وتسجيل ومتابعة وتبادل للعلومات بين دول الجلس للحصول على دواء آمن وقعال هو هنف من أهناف الكتب التنفيذي بل أن التعاون الفعال الشترك بين دول الجلس في متابعة ذلك الستحضر وهذا الدواء من حيث الفعالية ومطابقته للمواصفات القياسية ، ومتابعة تأثيراته الجانبية والأخطاء الدوائية هو احد الركائز التي نسعى جميعاً لتفعيلها وجعلها جزءًا لا يتجزا من تكامل الخدمات الصيدلانية في النظام الصحي.

ان من أهمه أهناف هذا البرنامج هو منع الإصابة أو الإعاقية أو الوشاة نتيجة عدم قعالية الدوء أو ظهور أعراض جانبية خطيرة أو اخطاء في تناوله أو وصفه أو صرفه، وكذلك تبادل للعلومات الدوائية حول الآثار الجانبية والأخطاء الدوائية وعدم جودة الدواء بين دول مجلس التعاون الخليجي مع وضع قاعدة معلوماتية عن الآثار الجانبية وجودة الدواء والأخطاء الدوائية للاستفادة منها في تحليل هذه العلومات لتعم الفائدة. علاوة على رصد وتحليل ومتابعة الآثار الجانبية للأدوية وجودة الدواء والأخطاء الدوائية والعمل على منع او تقليل هـذه الآخار؛ وتوحيد الإجراءات والمواصفات والسياسات الدوائية عند حدوث آثار جانبية او اخطاء دوائية او عدم جودة المدواء، والعمل عملى زيادة الوعي لمدى دول مجلس التعاون الخليمي حول المدواء والآثار الجانبية والأخطاء ومواصفات المدواء.

ان وجود نظام متابعة وتقارير ترصد هذا الجانب في صلب النظام الصحي سوف تثري الملومات واكتشاف التأثيرات الجانبية ومنع التزوير والغش في الصناعة والعمل على سرعة معرفة الأدوية والستحضرات الصيدلانية غير المطابقة للتصنيع الجيد.

إن مـتابعة الأدويـة بعد التسـويق ضـرورة مـلحة سـبقتنا بهـا الـدول الصـناعيـة والـتقدمة، وقـد حـان الأوان أن تلقـى الرعاية الخاصة من الخططين الصحيين والزملاء والزمـيلات المارسين الصحيين .

إنني أهيب بكافية للسئولين في وزارة الصحة والعاملين في الـرافق والقطاع الصحي بفئاتهم للختلفة وتخصصاتهم المتعددة تشجيع هذا العمل وتفعيل هذا الجانب كلاً في مجاله واختصاصه مع تشجيع للواطنين بإدلاء ملاحظاتهم لهم وحث اعضاء الفريق الصحي برفع التقارير بالنماذج الرفقة في هذا الكتيب او إرسال اي نماذج يتم استخدامها لديكم لمثل هذا الإجراء الهام .

## انعمل سوياً في تسجيل الإثار الجانبية أو عدم جودة الدواء انعمل سوياً في دعم المحافظة على شراء الدواء الكامل والإمن

كما لا يفوتني أن أشكر الزملاء الصيادلة في أقسام التسجيل الدواني في سلطنة عمان ودولة قطس، و**دولسة** الإمارات العربية المتحدة الذين قاموا بمراجعة هذا الكتبب.

سائلاً الله عز وجل أن يجزي كل الخير لسعادة أخي **الصيداي محمد الميدري** الذي قام بهذا العمل للميز وبادر بهذا المنهج العلمي الحيوي، كما وإبارك كل من يساهم برايه وفكره لإثراء هذا الجانب الهام من الخدمات الصيدلانية.. والله أساله أن يحفظنا وإباكم كل سؤد يحقق على البديكم التقدم والازدهار في ظل التابعة من لدن اصحاب للعالي الوزراء الوفرين بدول المجلس والرعاية الكريمة من ولاة أمرنا حفظهم الله.

والله من وراء القصد.

المدير التنفيذي

د. تونيق بن أحمد خوجه

هذا الكتيب محاولية ميسطة لإيضاح اهمية متابعة الدواء ما بعد التسويق، وخاصة الآذار الجانبية وجودة الدواء والأخطاء الدوانية، ومن للفترض أن جميع للؤسسات الصحية سواء الخاصة أو العامة بجميع دول مجلس التعاون لديها برامج متابعة الدواء ما بعد التسويق، ووضع قادة معلوماتية لدى الكتب التنفيذي.

نرصد. وتسجيل هذه البيانات له اهمية قصوى تعرفة حجم للشكلة والعمل على حلها وتبادل للعلومات ما بين الدول.

لكن العملية ليست بهـذه البسـاطة ويحـتاج الأمر إلى تضافر الجهود من دعم وتشجيع، وتعتبر النظرة إلى أن الخطأ وارد والأثار الجانبية والخطأ في الجودة وارد وأن الأمر لا ينتهي بعقاب وإنما بتعديل وتطوير ومنع.

كننك متابعة الدواء يحتاج من الجميع إدارات وممارسين ومواطنين وشركات كل في مجاله لكي نعمل سوياً لنع الأخطاء والضرر، والاستفادة القصوى من الدواء.

الأمر يوحتاج إلى ندوات وحاقات نقاش على مستوى الستشفى أو الركز الصحي وكذلك على مستوى النطقة والدول، كما ان الأمر يوحاج إلى أبحاث تطبيقية لعرقة حجم للشكلة.

وإنما قصد بهذا الكتيب هو زيادة الوعي لدى المارسين واطباء وصيادلة والاربين حول أهمية هذا الوضوع، حيث استخدام الدواء بطريقة غير آمانة وبدون متابعة وبدون تسجيل الأذار الجانبية والجودة والخطاء الدوائية له دكاليف بإنطاق، وهذاك دراسات عداة الهتت التحدة الأمريكية هو الدخول للمستشفيات في الولايات التحدة الأمريكية هو الاروية، وإن 70٪ الذين تم إدخالهم للمستشفيات السن ما قوق 10 سنة كان من الادوية، وحوالي 50٪ من الذين يوصف لهم الدوية الاروية، وان ١٠٠ من الأخطاء الدوائية تحصل في الستشفيات، وان ٣ من الألف يحصل وفيات من الدوية، وهذاك دراسات بينت وجود أخطاء دوائية في جميع مراحل استخدام الدواء.

لذا هـزان رصد الآدار المجانبية والأخطاء الدوائية والجودة له اهمية قصوى لنع الأضرار والاستفادة القصوى من اللهاء.

يقوم الكتب التنفيذي ممثلاً في قسم التسجيل بمتابعة الآثار الجانبية وتعليلها ونسجيلها ومتابعتها. كذلك متابعة جودة الدواء والأخطاء الدوائية خلال هذه الدامع:

- 1- Adverse Drug Reactions Reporting System (ADRs), 2- Drug Quality Reporting System (DQRs).
  - 3- Medication Errors Monitoring.

# الرسالة:

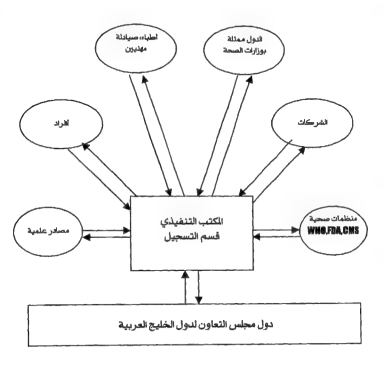
الحصول على دواء أمن وفعال من خلال متابعة الآذار الجانبية وجودة الدواء، والأخطاء الدوائية.

#### الأهداف:

- رصد وتسجيل ومتابعة الآذار الجانبية.
  - تبادل العلومات عن الأثار الجانبية.
- التنسيق وتوحيد الإجراءات والقرارات بشأن الآثار الجانبية ومتابعة جودة الدواء.
  - التاكد من فعالية الدواء.
  - التأكد من مطابقة الدواء للتصنيع الجيد طبقاً للمواصفات والقاييس العالمية.
- تجميع وتبويب جميع العلومات من الأذار الجانبية للأدوية، وجودة الادواء والأخطاء الدوائية.

# المنادر المستخدمة في برنامج متابعة الأدوية ما بعد التسويق:

- التقارير المرقوعة من قبل الهنيين (أطباء، صيادلة، وغيرهم).
- ٢- التقارير الواردة من الإدارات المنية في وزارات الصحة بدول المجلس.
   ٣- الخطابات الواردة من الشركات و الكاتب العلمية.
- ٢- الحطابات الواردة من الشرطات والخاتب العلمية.
- المعلومات الصادرة من الهيئات والمنظمات الصحية مثل FDA و CSM و غيرها.
  - · الصادر العلمية الدولاية والطبية.



متابعة الآثار العانبية للأدوية

Adverse Drug Reactions Reporting System (ADRs)

### ما هي ضرورة وجود برنامج متابعة الأثار الجانبية؟

م معروف أن الآذار الجانبية للنواء وسميته عند تسجيل النواء معروفة، وخاصة الكتشفة عن طريق الدراء المعروفة، وخاصة الكتشفة عن طريق الدراسات الإكلينيكية الضرورية لمرفة فعالية النواء، وكذلك من النراسات السمية التي أجريت على الحيوان قبل الدراسات الإكلينيكية.

ولكن هذه الدراسات لا يمكن أن تكتشف جميع الآذار الجانبية وذلك لعد اسباب منها، محدودية نوع وكم العينة للستخدمة في الدراسات الإحكلينيكية ولا تصدّل الواقع الفعلي ما بعبد التسويق لا من الناحية العمرية ولا الأمراض للصاحبة ولا الأدوية الأخرى المستخدمة ولا الناحية الورائية، البيئية.. الخ.

كما أن هناك أدوية لا يمكن اكتشاف الآذار الجانبية لها إلا بعد الاستخدام الطويل للدواء، وهناك العديد من الادوية التي تم سحبها من الأسواق العائبة للتأثيرات الخطيرة معروفة ومنبتة في للصادر العلمية.

حكما أن التأثيرات الجانبية للأدوية مكلفة من الناحية للألية، وكذلك سبب من أسباب الوفاة والإعاقة، ففي دراسة نشرت في مجلة JAMA تضيد أن الآدار الجانبية هي للسبب ما بين الرابع والسادس للوفيات في الستشفيات في الولايات للتحدة الأمر يكبة.

ومن هذا للنطلق فإن متابعة الثاثيرات الجانبية وتسجيلها ومتابعتها لدول مجلس التعاون لدول الخليج العربية ضرورة ملحة.

#### ما هي الآثار الجانبية التي يجب رقعها إلى الْكتب التنفيذي؟ تعريف الآثار الجانبية،

هناك عدة تعاريف من FDA و WHO و تعريف WHO هو:

"ي تأثير للنواء غير مرغوب بـه وغير معروف مسفاً يحصل في الجرعات الاعتيادية عند استخدام النواء للوقاية أو العلاج أو التشخيص يحصل عنه، نتيجة لذلك تغير وظيفة لسيولوجية بنتج عنه،

- يحتاج نتيجة لذلك إيقاف الدواء.
- ٢- يحتاج نتيجة لذلك تغيير الدواء.
- ٣- يحتاج نتيجة لذلك تغيير جرعة النواء.
- إ- يحتاج نتيجة لذلك إلى دخول مستشفى.
- ه- يحتاج نتيجة لذلك إلى بقاء أطول في الستشفى.
   دحتاج نتيجة لذلك إلى علاج مساعد لعلاج الأثار الجانبية.
  - ٦- يحتاج نتيجة لذ
     ٧- إعافة أو وفاة.

#### ما هي الأدوية التي يجب متابعتها؟

. جميع الأدوية التي تستخدم سواء للعلاج أو الوقاية أو التشخيص سواء يصرف بوصفة طبية أو بدون وصفة طبية، وكذلك اللقاحات ومواد الأشعة والمواد للستخدمة في الجراحة والأسنان وللستحضرات الصحية والعشبية.

## من الذي يقوم برفع التقارير؟

المرتامج يستقبل جميع التقارير سواء من الأهراد أو العاملين في القطاع الصحي من أطباء وصيادلة وممرضين سواء بطريقة مباشرة أو عن طريق الإدارات للمنية في وزارات الصحة يدول للجاس.

# هل هناك ضرورة توضع اسم الريض أو اسم محرر التقرير؟

ليس بالضرورة وضع اسماء ولكن يعبد أن يكون هناك عنوان واضح سواء تلفونيا أو بريدياً للحصول على مزيد من للعلومات: علماً بأن الاسم سواء اسم الريض أو مصرر التقرير لا يستظم وسوف بكون محجوب عند مزيد من الدراسات وسوف يكون سرياً.

# هل هناك عند معين من الآثار الجانبية يجب رفعها إلى الكتب التنفيذي؟

ليس هناك عند معين، بـل العملية تطوعية وعلى الإدارات الختصة في جميع الدول ان تعمل على تشجيع رفع التقارير واهميتها سواء في القطاع الخاص أو العام.

### نموذج متابعة الأثار الجانبية:

يجب أن يحوي النموذج لتابعة الآثار الجانبية على التالي،

- معلومات واقية عن الريض (عمره، وزنه، دواعي استعمال الدواء، مرضه، الأدوية الصاحبة).
- معلومات وافية عن النواء (اسم النواء العلمي، التَّجاري، جرعته، طريقة الإعطاء، رقم التشفيلة، مدة الإعطاء).
  - ج- طبيعة ونوعية التأثيرات الجانبية وماذا تم بشانها.
    - د- عنوان وهاتف مجرر النموذج.

ومن للستحسن ان يتم توحيد نموذج متابعة الآثار الجانبية بالنموذج للقترح في هذا الكتيب،

#### تحديد احتمالية السبب:

هناك عدة دراسات لتقويم الأفار الجانبية للدواء عند حصوله للمريض وربط العلاقـة بين هنا الدواء والتاثير الجانبي، ولكن للشهور للستخدم عند تقييم الحالة هو الدراسة التيقام بها Naranjo واخرين، حول وضع احتمالية ان للسبب هو الدواء، وذلك بالإجابة على عدة اسئلة ووضع درجة لكل سؤال كما هو مرفق في الجيول الآتي، To assess the adverse drug reaction, please answer the following questionnaire and give the pertinent score.

		Yes	No	Do not know	Score
1.	Are there previous conclusive reports on this reaction?	+1	0	0	
2.	Did the adverse event appear after the suspected drug was administered?	+2	-1	0	
3.	Did the adverse reaction improve when the drug was discontinued or a specific antagonist was administered?	+1	0	0	
4.	Did the adverse reaction reappear when the drug was readministered?	+2	-1	0	
5.	Are there alternative causes (other than the drug) that could on their own have caused the reaction?	-1	+2	0	
6.	Did the reaction reappear when a placebo was given?	-1	+1	0	
7.	Was the drug detected in the blood (or other fluids) in concentrations known to be toxic?	+1	0	0	
8.	Was the reaction more severe when the dose was in creased, or less severe when the dose was decreased?	+1	0	0	
9.	Did the patient have a similar reaction to the same or similar drugs in any previous exposure?	+1	0	0	
10	Was the adverse event confirmed by any objective evidence?	+1	0	0	
	Total				

Definite >9 Probable 5-8 Possible 1-4 Doubtful 0

# تعديد خطورة وشدة التأثيرات الجانبية:

أعطيت الخطورة من ١-٥ من لقل خطورة إلى اشد خطورة، وتم تقسيمها بالشكل التالي:

S0: Not related to drug

S1: Implicated drug discontinue no additional treatment needed to

reverse reaction.

S2: Drug benefit exceeds risk

S3: Additional treatment needed to reverse reaction.

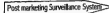
S4: Irreversible injury, or aggressive treatment required.

S5: Death directly related to ADR

# كيفية رفع التقرير؟

يعباً النمـوذج للرهـق الخـاص بـالكتب التنفيـذي، أو اي نمـوذج اخـر مبينـاً (اسـم الـنواء، ورقـم التشغيلة، وطريقـة الإعطاء، والجرعة، وبداية إعطاء الدواء، ودواعي الاستحمال، وما هو التاثير الجانبي الذي حصل للمريض وما هي نتيجتـه أو مضاعفات هذا التاثير الجانبي، وماذا تم بعد ذلك)، كمـا يجب توضيح الاسـم والعنـوان والتلفـون إذا امكن، ويرسـل إلى العنوان التالي،

> للكتب التنفيذي لمجلس وزراء الصحة لدول مجلس التعاون لدول الخليج العربية صيب، ۷۲۳ الرياض ۱۲۶۳ او لرساله بالفاكس رقم، ۲۸۳۳ نظمی E-mail: sgh@sgh.org.sa او عن طريق الريد الالبكتروني، E-mail: sgh@sgh.org.sa



# **Adverse Drug Reaction Form**

Patient Demography Data		
Patient Name Age Sex Weight Nationality:	Patient history	lated
Reporter Details Name and professional address Tel. No	Signature Signature Pharmacist	Other
Suspected drug Brand name Generic name Daily dose Therapeutic indication Route of administration Date drug started Date drug stopped Other medications involved	Man Exp	ch Nonufacturernire date
Suspected Adverse Reaction		

Post marketing Surveillance System	<	متابعة الدواء ما بعد التسويق
System affected:		
Cardio vascular		Hepatic
Dermatological		Musculoskeletal
Endocrine		CNS
Electrolyte		Renal
GI		Respiration
Ophthalmic		Other
Hematological		Reproductive
Avoid ability:		
Preventable		Non preventable
Cause relationship:		<del></del>
Definite		Probable
Possible		Doubtful
Severity:		
S0 not related to drug		
S1 implicated drug: discontinue drug no addition treatm	ent nec	eded to reverse reaction
S2 Drug benefit exceeds risk		
S3 Additional treatment needed to reverse reaction		
S4 irreversible injury or aggressive treatment required		
S5 Death directly related to ADR		

Post marketing Surveillance System		متابعة الدواء ما بعد التسويق
Treatment required	yes	☐ No
Prolonged required stay (only for inpatient)	yes	No No
\$ 334 (F) P(-1) 165 (F) 165 (F	mander wilder for markering as because of a distribution of a second and a second as investigated as investiga	
Source at ADR report (state)		
)ate		
لى العنوان التالي:	إرسال هذا التقرير إ	نامل
بطس التماون ليول الخليج العربية	متباء الصبحة لدهليه	بالعدد بالدديد في الطالب

لكتب التنفيذي لجلس وزراء الصحة لدول مجلس التماون لدول الخليج العربية صعب ٢٣١٠ الرياض ١٤٦٦ أو إرساله بالفاكس رقم، ٤٨٥٥٦٦ أو عن طريق المريد الاليكتروني، E-mail: sgh@sgh.org.sa

# ما هي نوعية القرارات التي تتخذ عند استلام التقارير؟

- ١- مخاطبة النول لعرفة مزيد من العلومات.
- ٢- مخاطبة الشركة لعرفة مزيد من العلومات.
- ٣- إرسال نشرة للأطباء تحنير بهذا التأثير الجانبي.
- ٤- إرسال نشرة للصيادلة تحذير بهذا التأثير الجانبي.
  - ٥- وضع ضوابط لوصفه وصرفه.
  - ايقاف الدواء من قيل لجنية التسحيل الركزي.

متابعة جودة الدواء

**Drug Quality Reporting System** 

#### الهدف:

- ١- متابعة فعالية الأدوية وجودة تصنيعها.
- ٢- توحيد إجراءات متابعة الأدوية ما بعد التسويق من دول مجلس التعاون.
   ٣- تحديم للعلومات ف قاعدة معلوماشة للرحوع البها.
- ع. متابعة واكتشاف أي تحاوزات في التصنيع اللوائي والحوية والحصول على بواء فعال.
  - ٥- تنادل العلومات بين النول في هذا الحالي

### ما هي شرورة وجود برنامج متابعة جودة الشواء؟

" عند تسجيل الدواء يراعي أن يكون للصنع بطبق أسس التصنيع الجيد وأن الدواء مطابق للمواصفات العالية، وتقوم الجهات الختصة بدراسته وتحليف والتـأكد من فعاليتـه، ولكن بلاحظ في بعض الأحيان أن بعض الشركات لا تستمر في الحافظة على حودة الدواء، فيكون هناك اختلاف في الواصفات التصنيعية، وكثيرًا ما نسمع عن سحب تشفيلة معينة من الأسواق نتيجة لذلك، كما أن للخالفات أو النقص في الجودة يؤدي إلى نقص في فعاليـة بعض الأدويـة نتيجـة لعدم ثباتية هذه الأدويـة.

كما أن منظمة المسحة العالمية تحذر من وجود ادوية مغفوشة تسوق في بلدان العالم ويجب الاحتياط في التابعة بكشف هذه الأدوية ومنع تسويقها، وكثير ما يزدد في الوسط المسمي تصابح لا حمن شركة ٧ غير قعال أو ليس له تاثير، وهذا الإدعاء عادة ما يكون رأي شخصي مبنياً على ملاحظات شعبية وليس مدعماً بالأبهات العلمية، ولا يهضى على السؤولين في الرقابة الدوانية والرخص الصيدلانية لماسكل الكثيرة التي تحدث في جودة الدواء ونتائج تحليل هذه الأدوية، ورغبة من الكتب التنفيذي أن يكون هناك قاعدة معلوماتية موحدة لدول مجلس التماون في دول الخليج جودة الدواء.

فإن برنامج متابعة جودة الدواء سوف يساعد على ذلك، وذلك باستلام التقارير من جميع الدراد الجتمع وكذلك العاملين في القطاع الصحي أو من الجهات العنية في الدول.

# ما هي المُغالفات النبي تعبأ في نموذج متابعة جودة اللواء؟

- ١- ملاحظة عدم فعالية النواء.
- اي مخالفات في النشرة الداخلية.
- آي نواقص في التغليف الخارجي سواء من ناحية النوعية أو العلوماتية.
  - أي مخالفات أو عيوب في التغليف.
- ٥- اي مخالفات وعيوب في الخواص الكيميائية أو الفيزيائية أو البكروبية.
  - آى ملاحظات على مخالفات الكمية (عدد وكمية).
  - ٧- اي ملاحظات على صعوبة الاستخدام مثل: فتح، حفظ..الخ.
    - اي ملاحظات وتجاوزات في الواصفات.

# ما هي الأدوية التي يجب متابعتها؟

جميح الأدوية بما فيها اللقاحات وللستحضرات الصحية والعشبية.

# كيفية تعبئة نموذج الجودة النوعية؟

اولاً، إذا كانت الخالفة تصنيعية،

وجود ملاحظات سواء على الغلاف الخارجي أو العبوة أو في العدد أو الكمية أو الحجم أو أي شئ مخالف للمواصفات، تحرز العينة وترسل إلى للكتب التنفيذي، ما عنا الأدوية المنوعة فهي تحرز في الكان الذي إعد فيه التقرير.

خانياً. بعبا النموذج للرفق ويرسل بالفاكس أو بالبريد بعد تعبشة جميع البيانات الخاصة بالدواء بشرح مفصل عن للخالفة سواء عدم قعالية أو مخالفة صيدلانية، وبرسل النموذج مع العينة إلى نلكتب التنفيذي. Product

# Drug Quality Reporting Form

<ol> <li>Brand name</li> <li>Generic name</li> <li>Dosage form</li> <li>Batch No</li> </ol>	Strength Package Manufacture date Expire date
Manufactured by:	Distributed by
mention along Flatan and service contribution of the contribution	Medican w marketty and the state of the stat
Name — Occupation —	Io

ذامل إرسال هذا التقرير مع العينة إلى العنوان التالي: للكتب التنفيذي لمجلس وزراء الصحة لدول مجلس التعاون لدول الخابيج العربية سصيد، ۱۳۶۷ الرياض ۱۳۶۲ او ارساله بالفاحس رقص: AAOTT او عن طريق المريد الالبكتوني: Sgh@sgh.org.3

# ما هو الإجراء عند استلام شكوى حول دواء معين؟

يقرر ما هي نوعية الشكوى، هل هو حالة خطرة تحتاج إلى إيقاف والتحفظ على الدواء، مثل فشله في التحليل، فهذا يتم مخاطبة جميع الدول عاجلاً.

اما إذا كانت لللأحظات عن الدواء في الشكل الخارجي أو التغليف أو للواصفات التي لا تتعلق بالدواء، فهذا يتم مراجعة الشركة لتعديل هذه لللاحظات.

أما إذا كانت الشكوى لعدم الفعالية، تحلل للعلومات الواردة في التقارير وعليها يتم اتخاذ الإجراء،

- طلب مزيد من الدراسات من الشركة، أو زيارة الشركة.
  - طلب دراسات التكافؤ الحيوية.
  - عمل بحث معين.
     إلغاء الدواء من قبل لجنة التسجيل الخليجي الركزي.

مراقبة الأخطاء الدوائية

**Medication Errors Monitoring** 

#### الهدف:

- " لنع الاصابة والوقاة نتيحة الأخطاء الدوائية.
- لتقليل الأخطاء الدوانية وذلك بتبادل العلومات والتحلير
  - لتحديل المراصفات للدواء لتع الخلط في الأسماء أو الشكل.
    - زيادة التوعية حول الأخطأء النوائية.
    - · وضع قاعدة معلو مائية حول الأخطاء الدوائية.

#### أنواع الأخطاء:

. - - خطا في الوصف، الصرف، الاستعمال، خطأ في الجرعات أو الشكل الصيدلاني، أو طريقة التحضير، أو الإعطاء أو التابعة .

#### هل الخطأ الدوائي يمكن منعه:

نعم.. الخطأء الدوائية نسبة كبيرة منها يمكن منعها والخلل في النظام الستعمل في وصف وصرف وإعطاء الدواء، وبدارسة هذه الأخطاء ومراجعة النظام يمكن تقليل هذه الأخطاء الدوائية ومنعها.

### هل يجب ذكر اسم المريض أو الطبيب أو الصيدلي أو المرض؟

" لا يجبّ ذكر أي اسم من الأساء ولن يترتّب على نكر الاسم شئ حيث لنه لن يستعمل في عملية التعليل وللتابعة ولكن للهم هو ذكر اسم الشخص الذي يمكن التابعة أو الاستفسار عن هذه العادفة.

### هل يمكن إرسال جميع الأخطاء التي حصلت في فترة معينة مع بعض؟

ً الهم هو رصد الأخطاء الدوانيةً وإرسالها منذردة أو مجتّعه، سوف تدخل في قاعدة معلوماتية، وسوف يبدأ في تحليل هذه العلومات ولكن الأفضل إذا كان الخطأ خطر ويحتاج إلى سرعة حل أن يرسل منفردا.

# ما هي الإجراءات التي تتم عند وصول تقارير هذه الأخطاء إلى الكتب التنفيذي؟

- هناك عدة إجراءات محتملة: ١- تعادل للعلومات بين الدول والتحدير من الوقوع في الخطأ.
- مخاطعة الشركة الصانعة لتعديل الواصفات سواء الشكل أو الاسم أو وسيلة التعاطي.
  - إصنار تعليمات وزيادة الوعى للمهنبين.
    - إن وضع ضوايط لاستخدام الدواء.

# أين يقع الخطأ وممن؟

ليّس هنـاّك موقع محدد لوقوع الخطا، وممكن إن يحدث في أي مرحلة من مراحل استخدام الدواء، بداية من التشخيص وتحرير الوصفة مرورا بالتحضير والإعطاء في أي مكان سواء مستشفى (جميع الأقسام)، ويمكن أن يحدث لأي شخص منا ولأي ممارس، ولكن هناك بعض الواقع التي احتمالية وقوع الخطأ فيها كبير.

# ما هو العمل إذا حصل خطأ دوائي؟

- معرفة اسباب الخطا هل هو فردي او خطا في النظام او الطريقة.
  - ٣- هل هناك عوامل اخرى ساعدت على وقوع الخطا.
    - ٣- ما هو نوع الخطأ.
       ٤- ما هم مدى تكريد هذا الخطأ وإن الخطأ وإن الخطأ وإن الخطأ وان الخطأ وإن الخطأ وان الخطأ وإن الخطأ وان الخطأ وإن الخطأ وان الخطأ وإن الخطأ وان الخطأ وإن الخلال وإن الخطأ وإن الخلال وإن الخطأ وإن الخطأ وإن الخطأ وإن الخل
- ما هو منى تكرار هذا الخطأ وان موقعه. وعلى ضوء ذلك يتم حل الشكلة والتابعة بعد ذلك، وكثيراً من الأخطاء ناتجة من هشل في نظام وطريشة استخدام الدواء وليس من المارس.

Pations

#### Medication Errors Form

	duct	Diagnosis
Bran Gen Bate	pected drug nd name	Strength
Des	ecription of error	
Typ 1- 2- 3- 4- 5- 6- 7- 8-	Prescribing errors. Improper dose errors. Wrong dosage form errors. Wrong drug preparation errors. Wrong administration errors. Deteriorated drug errors. Monitoring errors. Compliance errors.	

Reporter:

Occupation			ate
	<b></b>		
1)ate	 Signati	ure	

#### Report to:

Executive Board of the
Health Ministers' Council
For GCC. States
P.O.Box 7431 Riyadh 11462
Tel.: 4885270
Fax: 4885266
E-mail: sgh@sgh.org.sa
www.sgh.org.sa

# Reference

- ASHP guidelines on adverse drug reaction monitoring and reporting. Am. J. Hosp Pharm 1995;52:417-9.
- Kessler Da. Medwatch. The new FDA medical product reporting program. A. J. Hosp Pharm 1993;50:1151-2.
- Brown TR. Ed. Handbook of institutional pharmacy practice. Am. Soc. Of Hospital Pharmacists, Inc., 1992.
- Rita S, William A. Developing a strategic plan for quality in pharmacy practice. Am. J. Health syst Pharm 2000; 57:470-473.
- ASHP guidelines on prevention of medication errors in hospitals. Am. J. Hosp pharm 1993;50:305-14.
- Safety monitoring of medicinal products: a guidelines for setting up and running a pharmaco vigilance center: Published by the Uppsala Monitoring Center, WHO collaborating center for international drug monitoring Uppsala, Sweden.
- CIOMS working group report: Monitoring and assessment of adverse drug effects: 1986 By the Council for international organization of medical sciences. (CIOMS)
- Tejal K. ed. Identifying drug safety issue: from research to practice. International Society for Quality in Health Care. 2000;12,69-76.
- Jason Lazarou. Ed. Incidence of adverse drug reactions in hospitalized patients. JAMA 1998;279:1200-1203.
- C.A. Narajo. Ed. A method for estimating the probability of adverse drug reactions, Clin. Pharmacol. Ther. 1981;3:239-245.

- Henri R. Mainasse, JR. Toward defining and applying a higher standard of quality for medication use in the United States. A. J. Health Syst Pharm 1995;52:374-379
- Lucian L. Leape ed. Pharmacist participation on physician rounds and adverse drug events in the intensive care unit. JAMA 1999;282:270-
- MED Watch Form: FDA Form for voluntary reporting by health professionals of adverse events and products problems. FDA, Medical bulletin. (Webesite).
- 14. MCA Form: Suspected adverse drugs reactions. BNF Yellow pages 2000.
- Kingdom of Saudi Arabia Form: Drug Quality Report: General directorate of medical licenses and pharmaceutical affairs.
- 16. Riyadh Medical Complex: MOH Saudi Arabia: Adverse Drug reaction Form.
- King Khaled Bye Specialist Hospital: Saudi Arabia: adverse drug reaction surveillance program ADR Evaluation Report.

